# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-321760

(43)Date of publication of application: 14.11.2003

(51)Int.Cl.

C23C 4/10 C23C 4/08 C23C 4/12 C23C 28/00 H01L 21/3065

(21)Application number: 2003-140698

(71)Applicant: TOCALO CO LTD

**TOKYO ELECTRON LTD** 

(22)Date of filing:

10.12.1999

(72)Inventor: HARADA YOSHIO

TAKEUCHI JUNICHI HAMAGUCHI TATSUYA NAGAYAMA MASAYUKI MIHASHI YASUSHI

# (54) INTERIOR MEMBER OF PLASMA PROCESSING CONTAINER AND MANUFACTURING METHOD (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide the interior member of a plasma processing container which has superior plasma erosion resistance, and also to provide an advantageous manufacturing method for the member.

SOLUTION: The surface of the base material of the member is covered with a single layer of Y2O3 thermally sprayed film or a multiple compound layer which is, after being interposed with a metallic film and a film such as an Al2O3 film and a Y2O3 film, deposited with a Y2O3 thermally sprayed film as the top coat. A manufacturing method of this member is also provided.

JP,2003-321760,A [CLAIMS]

\* NOTICES \*

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- . 3.In the drawings, any words are not translated.

#### CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1]A plasma treatment container inner material, wherein the surface of a substrate is covered with Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> low-pressure-plasma-spraying coat.

[Claim 2] The plasma treatment container inner material according to claim 1 a pressure of thermal-spraying atmosphere which forms a low-pressure-plasma-spraying coat being 50-200 hPa.

[Claim 3] The plasma treatment container inner material according to claim 1 or 2, wherein low-pressure-plasma-spraying atmosphere is Ar gas atmosphere.

[Claim 4]A plasma treatment container inner material which is provided with the following and characterized by porosity of the Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film being 0.2 to 10%.

A substrate of aluminum.

Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film formed in the surface of this substrate.

[Claim 5]A plasma treatment container inner material, wherein the surface of a substrate is covered with  $Y_2O_3$  thermally sprayed film obtained using  $Y_2O_3$  of not less than 95% of purity.

[Claim 6]A plasma treatment container inner material comprising:

A substrate.

An under coat containing nickel formed in the surface of this substrate, and topcoat of Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film formed on this under coat.

[Claim 7]A plasma treatment container inner material comprising:

A substrate.

An under coat containing a Ni alloy formed in the surface of this substrate, and topcoat of Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film formed on this under coat.

[Claim 8]A plasma treatment container inner material comprising:

A substrate.

An under coat containing W formed in the surface of this substrate, and topcoat of  $Y_2O_3$  thermally sprayed film formed on this under coat.

[Claim 9]A plasma treatment container inner material comprising:

A substrate.

An under coat containing W alloy formed in the surface of this substrate, and topcoat of Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film formed on this under coat.

[Claim 10]A plasma treatment container inner material comprising:

A substrate.

An under coat containing Ti formed in the surface of this substrate, and topcoat of Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film formed on this under coat.

[Claim 11]A plasma treatment container inner material comprising: A substrate.

An under coat containing a Ti alloy formed in the surface of this substrate, and topcoat of Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film formed on this under coat.

[Claim 12]A plasma treatment container inner material comprising: A substrate.

An under coat formed in the surface of this substrate by a spraying process, and topcoat of  $Y_2O_3$  thermally sprayed film formed on this under coat.

[Claim 13]A manufacturing method of a plasma treatment container inner material forming Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> low-pressure-plasma-spraying coat by covering Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> with a low-pressure-plasma-spraying method on the surface of a substrate.

[Claim 14]A manufacturing method of the plasma treatment container inner material according to claim 13 a pressure of low-pressure-plasma-spraying atmosphere being 50-200 hPa.

[Claim 15]A manufacturing method of the plasma treatment container inner material according to claim 13 or 14, wherein low-pressure-plasma-spraying atmosphere is Ar gas atmosphere.

[Claim 16]A manufacturing method of a plasma treatment container inner material which forms an under coat, ranks second by a spraying process, and is characterized by forming topcoat of Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film on the under coat on the surface of a substrate.

[Claim 17]A plasma treatment container inner material comprising:

A substrate.

A mixed coat of  $\operatorname{aluminum}_2 O_3$  and  $\operatorname{Y}_2 O_3$  which were formed in the surface of this substrate, and  $\operatorname{Y}_2 O_3$  thermally sprayed film formed on this mixed coat.

[Claim 18] The plasma treatment container inner material according to claim 17, wherein a substrate is metal.

[Claim 19] The plasma treatment container inner material according to claim 18, wherein the above-mentioned metal is aluminum.

[Claim 20] The plasma treatment container inner material according to claim 18, wherein the above-mentioned metal is an aluminum alloy.

[Claim 21]A plasma treatment container inner material given in any 1 paragraph of claims 17-21, wherein the above-mentioned mixed coat is formed by a spraying process.

[Claim 22] A plasma treatment container inner material comprising:

A substrate.

aluminum $_2$ O $_3$  coat formed in the surface of this substrate, and  $Y_2$ O $_3$  thermally sprayed film formed on this coat.

[Claim 23] The plasma treatment container inner material according to claim 22, wherein a substrate is metal.

[Claim 24] The plasma treatment container inner material according to claim 23, wherein the above-mentioned metal is aluminum.

[Claim 25] The plasma treatment container inner material according to claim 23, wherein the above-mentioned metal is an aluminum alloy.

[Claim 26]A plasma treatment container inner material given in any 1 paragraph of claims 22-25, wherein aluminum, O<sub>3</sub> coat is formed by a spraying process.

[Claim 27]A manufacturing method of a plasma treatment container inner material forming a mixed coat of aluminum<sub>2</sub>O<sub>3</sub> and Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, covering Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> with a spraying process and forming Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film on the mixed coat after that on the surface of a substrate.

[Claim 28]A manufacturing method of the plasma treatment container inner material according to claim 27 forming a mixed coat of aluminum<sub>2</sub>O<sub>3</sub> and Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> by a spraying process.

[Claim 29]A manufacturing method of a plasma treatment container inner material which carries out covering formation of the aluminum<sub>2</sub>O<sub>3</sub> coat, and is characterized by covering Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> with a spraying process and forming Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film on the aluminum<sub>2</sub>O<sub>3</sub> coat after that on the surface of a substrate.

JP,2003-321760,A	(CLAIMS
------------------	---------

3/3 ページ

[Claim 30]A manufacturing method of the plasma treatment container inner material according to claim 29 forming aluminum<sub>2</sub>O<sub>3</sub> content coat by a spraying process.

[Translation done.]

\* NOTICES \*

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
  - 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

# DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

[Field of the Invention] This invention relates to the plasma treatment container inner material which is excellent in plasma-proof erosion nature, and its manufacturing method. Especially this invention can be set to the plasma atmosphere of the raw gas containing a halogen. It is a proposal about the art which it is used, for example, can be applied to DEPOSHIRUDO, a baffle plate, a focus ring, an insulator ring, the shield ring, a bellows cover, an electrode, etc. by plasma treatment, this invention is not restricted only to the field of a semiconductor manufacturing device, and can be applied also to plasma treatment container internals, such as a liquid crystal device, for example. Hereafter, the example of a semiconductor manufacturing device mainly explains.

[0002]

[Description of the Prior Art]Generally in manufacturing processes, such as a semiconductor and a liquid crystal device. A fluoridation thing like [ it is in a treatment container and ] BF<sub>3</sub> or NF<sub>3</sub>, and BCl<sub>3</sub> In order to use raw gas including chlorides, such as SnCl<sub>4</sub>, and the bromide like HBr, there was a problem that a treatment container inner material carried out corrosion consumption remarkably.

[0003]For example, as a material currently used in the plasma treatment container of a semiconductor manufacturing device, Polymers coats, such as sintered compact coats, such as thermally sprayed films, such as metallic materials, such as aluminum and an aluminum alloy, an oxide film on anode of aluminum covered on the surface, or boron carbide, aluminum $_2O_3$ , and  $Si_3N_4$ , and also a fluororesin, and an epoxy resin, are known. If such materials touch strong corrosive halogen ion, receiving chemical injury or receiving erosion damage with particles, such as  $SiO_2$  and  $Si_3N_4$ , and the ion excited by plasma is known.

[0004]In particular, in the process using a halogenated compound, in order to attain much more activation of a reaction, plasma is often used. However, under such a plasma operating environment. If impalpable powder—like solids, such as SiO<sub>2</sub>, Si<sub>3</sub>N<sub>4</sub>, Si, and W, exist in the environment at the same time a halogenated compound dissociates and generates F of the corrosive shape of a strong atom, Cl, Br, I, etc. dramatically, The member used into the plasma treatment container will receive an operation of both erosion damages by particles strongly with chemical corrosion. And phenomenon in which the environment where plasma was excited also ionizes the gas which does not have corrosiveness like Ar gas, and this collides to a solid surface strongly (ion bombardment) Since it generates, it is also known that the various members currently allocated in the above-mentioned container will receive still stronger damage.

[0005]

[Problem(s) to be Solved by the Invention]Like the semiconductor manufacturing device mentioned above, there were the following problems about the following conventional member used in the intense field of chemical corrosion or erosion damage.

(1) aluminum<sub>2</sub>O<sub>3</sub> film which anodizes aluminum and an aluminum alloy and has corrosion resistance (alumite) About the material made to generate, when plasma erosion is received in the atmosphere containing halogen gas, there is a problem that it is short-life. Since it is a coat containing aluminum, the particle of AIF<sub>3</sub> occurs and causes the product defect of the semiconductor to manufacture.

To a member surface, with PVD or a CVD method, (2) Sc, Y, La, the [, such as Ce, Yb, Eu, and Dy / periodic table ] — there is art which forms precise coats, such as an oxide of 3a group element, carbide, a nitride, and a fluoridation thing, or applies the single crystal of  $Y_2O_3$  (JP,10-4083,A). However, membrane

formation speed is late inferior to productivity, and also this art forms two or more coat members simultaneously. (composite film) There is a fault that it cannot do.

[0006] Then, the purpose of this invention is in the place which proposes the surface treatment member with which the large plasma treatment container of a resistance force to the damage by the chemical corrosion by the environment where halogen gas is contained, and damage by plasma erosion, etc. are presented, and its advantageous manufacturing method.

[0007]

[Means for Solving the Problem] This invention is conquered by adoption of a solving means which summarizes and describes below a problem and a fault which conventional technology is holding, and which were mentioned above. That is, it is as follows when this invention is arranged.

[0008](1) A plasma treatment container inner material, wherein the surface of a substrate is covered with  $Y_2O_3$  low-pressure-plasma-spraying coat.

However, as for thermal-spraying atmosphere which forms the above-mentioned low-pressure-plasma-spraying coat, in this member, it is preferred that a pressure shall be 50-200 hPa and to make low-pressure-plasma-spraying atmosphere into Ar gas atmosphere.

[0009](2) A plasma treatment container inner material which has a substrate of aluminum, and  $Y_2O_3$  thermally sprayed film formed in the surface of this substrate, and is characterized by porosity of that  $Y_2O_3$  thermally sprayed film being 0.2 to 10%.

[0010](3) A plasma treatment container inner material, wherein the surface of a substrate is covered with  $Y_2O_3$  thermally sprayed film obtained using  $Y_2O_3$  of not less than 95% of purity.

[0011](4) A plasma treatment container inner material having a substrate, an under coat containing nickel formed in the surface of this substrate, and the topcoat of Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film formed on this under coat.

[0012](5) A plasma treatment container inner material having a substrate, an under coat containing a Ni alloy formed in the surface of this substrate, and the topcoat of  $Y_2O_3$  thermally sprayed film formed on this under coat.

[0013](6) A plasma treatment container inner material having a substrate, an under coat containing W formed in the surface of this substrate, and the topcoat of Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film formed on this under coat

[0014](7) A plasma treatment container inner material having a substrate, an under coat containing W alloy formed in the surface of this substrate, and the topcoat of Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film formed on this

[0015](8) A plasma treatment container inner material having a substrate, an under coat containing Ti formed in the surface of this substrate, and the topcoat of Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film formed on this

[0016](9) A plasma treatment container inner material having a substrate, an under coat containing a Ti alloy formed in the surface of this substrate, and the topcoat of Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film formed on this under coat.

[0017](10) A plasma treatment container inner material having a substrate, an under coat formed in the surface of this substrate by a spraying process, and the topcoat of Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film formed on this under coat.

[0018](11) A manufacturing method of a plasma treatment container inner material forming  $Y_2O_3$  low-pressure-plasma-spraying coat by covering  $Y_2O_3$  with a low-pressure-plasma-spraying method on the surface of a substrate. However, as for a pressure of the above-mentioned low-pressure-plasma-spraying atmosphere, in this method, it is preferred for it to be referred to as 50-200 hPa, and to make that low-pressure-plasma-spraying atmosphere into Ar gas atmosphere.

[0019](12) A manufacturing method of a plasma treatment container inner material which forms an under coat, ranks second by a spraying process, and is characterized by forming topcoat of Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film on the under coat on the surface of a substrate.

[0020](13) A plasma treatment container inner material having a mixed coat of a substrate, and aluminum $_2O_3$  and  $Y_2O_3$  which were formed in the surface of this substrate, and  $Y_2O_3$  thermally sprayed film formed on this mixed coat. However, as for that the above-mentioned substrate is metal, that that

metal is aluminum or an aluminum alloy, and the above-mentioned mixed coat, in this member, being formed by a spraying process is preferred.

[0021](14) A plasma treatment container inner material having a substrate, aluminum<sub>2</sub>O<sub>3</sub> coat formed in the surface of this substrate, and Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film formed on this coat. However, as for that the above-mentioned substrate is metal, that that metal is aluminum or an aluminum alloy, and aluminum<sub>2</sub>O<sub>3</sub> coat, in this member, being formed by a spraying process is preferred.

[0022](15) On the surface of a substrate, form a mixed coat of aluminum $_2O_3$  and  $Y_2O_3$  and  $Y_2O_3$  is covered with a spraying process on the mixed coat after that, A manufacturing method of a plasma treatment container inner material forming  $Y_2O_3$  thermally sprayed film. However, as for a mixed coat of

above aluminum $_2O_3$  and  $Y_2O_3$ , in this member, forming by a spraying process is preferred. [0023](16) A manufacturing method of a plasma treatment container inner material which carries out covering formation of the aluminum $_2O_3$  coat, and is characterized by covering  $Y_2O_3$  with a spraying process and forming  $Y_2O_3$  thermally sprayed film on the aluminum $_2O_3$  coat after that on the surface of a substrate. However, in this member, it is preferred to form the above-mentioned aluminum $_2O_3$  content coat by a spraying process.

[0024]

[Embodiment of the Invention]As a result of inquiring wholeheartedly about the technical problem which conventional technology is holding and which was mentioned above according to artificers' research, the damage to a plasma treatment container inner material can consider damage by the chemical corrosion by halogen gas, and damage by plasma erosion. When this member was especially used in the atmosphere containing the halogen excited by plasma, it is important to just prevent the damage which considers plasma—proof erosion nature as a reason, then knowledge that it acts effectively also to chemical corrosion prevention was acquired. So, in this invention, it inquired about formation of the effective coat mainly to plasma—proof erosion nature. As the result, the member concerning this invention of upper \*\* was developed.

[0025]Namely, this invention adopted as a means of the business solution is based on forming in the base material surface of metal, ceramics, a carbon material, etc. the thermally sprayed film which consists of  $Y_2O_3$  by a spraying process. And when the corrosiveness of the environment where such a member is used is strong, they are a layer of the metal which shows the strong characteristic of halogen gas-proof corrosiveness under said  $Y_2O_3$  thermally sprayed film, and a method of making the layer of aluminum $_2O_3$  or  $Y_2O_3$  provide and composite-ize further. Hereafter, the composition of this this invention member is explained in detail.

[0026](1) About a substrate, as a substrate which is the construction target of the above-mentioned thermally sprayed film, Steel, aluminum, and the aluminum alloy of the various kinds containing stainless steel, Tungsten and a tungsten alloy, titanium and a titanium alloy, molybdenum, a molybdenum alloy, carbon and oxide stock, a non-oxide ceramics sintered compact, or a carbonaceous material is preferred. Since copper and a copper alloy are emitted by the corrosive action by plasma erosion or a halogenated compound and cause environmental pollution, they are not preferred. Therefore, when [ of a device ] copper and a copper alloy need to be used constitutionally, Cr, nickel, etc. need to cover by means, such as electroplating, chemical plating, and vacuum evaporation.

[0027](2) . [ whether about coat composition, after the formation of a coat to the above-mentioned base material surface carries out blast processing of the substrate, it carries out thermal spraying of the  $Y_2O_3$  directly and forms membranes, and ] Or the coat which becomes a base material surface from the strong metallic material of halogen gas-proof corrosiveness as an undercoat layer first, The method of carrying out PVD processing, CVD treatment, or thermal-spraying processing, and forming, and using  $Y_2O_3$  powder as topcoat, carrying out thermal spraying on the under coat, and making it into a composite layer is preferred. In this case, said metal under coat (thermally sprayed film etc.) Thickness carries out within the limits of 50-500 mum. It is because the operation effect as an under coat is weak, and an effect is saturated with the thickness exceeding 500 mum on the other hand, so there is no meaning of the tylosis and it is not a best policy, if an undercoat layer is thinner than 50 micrometers. As this metallic material for under coats, nickel and a nickel alloy, tungsten and a tungsten alloy, molybdenum and a molybdenum alloy, titanium, a titanium alloy, etc. are preferred.

[0028]On the other hand, Y2O3 thermally sprayed film used as topcoat, construct directly to a base material surface -- carry out thermal spraying on said under coat, and make it a composite layer. It is preferred that and to construct in thickness of 50-2000 micrometers anyway at the case where  ${\rm aluminum_2O_3} \ {\rm and} \ {\rm an \ aluminum_2O_3} + {\rm Y_2O_3} \ {\rm coat} \ {\rm are} \ {\rm provided} \ {\rm as} \ {\rm an \ interlayer}. \ {\rm This} \ {\rm is} \ {\rm because} \ {\rm an \ effect} \ {\rm is}$ saturated and it is not more economical in a film than in 50 micrometers, even if an effect is scarce and makes it thicker than 2000 micrometers on the other hand to prevention of damage by plasma erosion. [0029]The porosity of  $Y_2O_3$  thermally sprayed film of topcoat has 0.2 to 10% of good range. It is because - 0.2% or less of coat is difficult to manufacture in a spraying process and inferior to corrosion resistance and plasma-proof erosion nature in the coat of the porosity of not less than 10%. [0030](3) About Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film of the member outermost superficial layer, the composition of this invention by which it is characterized most adopts  $Y_2O_3$  as a material in which plasma-proof erosion nature is shown in the atmosphere which includes the outermost layer of a substrate for halogen gas, and is in the place which carries out covering formation by making this into sprayed layers. That is, according to artificers' research, specific gravity was [ 4.84 and the melting point ] 2410 \*\*, and as for it, Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> turned out that the state where it was stabilized is maintainable, even if it received the plasma erosion operation in the atmosphere containing halogen gas, since chemical-bonds power with oxygen was strong. However, this Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> purity needs to use not less than 95% of thing, and if impurities, such as Fe, Mg, Cr, aluminum, nickel, and Si, are contained as an oxide, since erosion-proof nature will fall, it is not preferred. The thing of not less than 98% of purity is more preferred. aluminum<sub>2</sub>O<sub>3</sub> of the interlayer who makes it form directly under this Y2O3 thermally sprayed film, It is chemically stable, and also there is little change under atmospheric plasma thermal spraying or low-pressure-plasma-spraying environment, and the operation which compensates the plasma-proof erosion nature of  $Y_2O_3$  is borne. [0031](4) Let Y2O3 coat of outermost layer topcoat at least be a thermally sprayed film in formation this invention of a coating method a. thermally sprayed film. And it is a meaning which strengthens this coat further under this topcoat thermally sprayed film preferably, and it is preferred to make the whole coat composition into the following multilayer structure. Namely, after constructing the under coat of a metallizing coat on the surface of a substrate, The mixture thermally sprayed film of aluminum, O3 and Y2O3 which start aluminum2O3 thermally sprayed film or inclination combination on it is constructed as an interlayer, and Y2O3 thermally sprayed film is further formed as topcoat on it. The reason such coat composition is preferred is forming as an interlayer aluminum, O3 which is excellent in corrosion resistance and plasma-proof erosion nature as compared with a metallizing coat, It is because a thermally sprayed film can be multilayer-structure-ized, the penetration stoma of a coat can be lessened and corrosion resistance and erosion-proof nature can be raised. And aluminum, 0,3 as an interlayer demonstrates adhesion with both a substrate or an under coat, and good topcoat. It is more preferred to consider it as an interlayer and the layer of the mixture of aluminum, O3 and Y2O3. In this case, while making high aluminum203 concentration by the side of an under coat, in the topcoat side, it is preferred to consider it as the mixed layer concerning inclination combination to which Y2O3 concentration becomes high. Since such an interlayer's formation can be easily constructed if a spraying process is adopted, it can be called desirable embodiment that an interlayer is formed as a thermally sprayed film. The same range as Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film of topcoat is preferred for an interlayer's thickness. [0032]In this invention, in order to form the thermally sprayed film of aluminum $_2$ O $_3$  of the metal of an under coat, or an interlayer, and Y2O3, an atmospheric plasma spraying process or the plasma spray process in the inside of the atmosphere which does not contain oxygen substantially is preferred, but. Construction by high velocity flame thermal spraying or a detonation-flame-spraying method is also possible. [0033]b. In the under coat by the CVD method and PVD, and an interlayer's formation CVD method, carry out reduction precipitation of the steam of a necessary metal halogenated compound by hydrogen etc., and oxidize it with oxygen or an oxygen compound after that. By heating in the atmosphere, membranes are

formed by making it change to an oxide film. On the other hand, in PVD, membranes are formed by using a

depositing this in a base material surface. Formation of the coat generally according to a CVD method and

sintered compact or powder as a raw material, glaring and vaporizing an electron beam in this, and

PVD is a thin film. (for example, around 50 micrometers) It is suitable for construction.

[0034](5) Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film covered to the member surface which starts this invention about the operating environment of the member concerning this invention is useful especially when using it under the plasma environment generated under the atmosphere containing a halogenated compound. [0035]Of course, this invention is effective also to the plasma erosion operation under atmosphere, such as N<sub>2</sub> which does not contain a halogen or a halogenated compound, and H<sub>2</sub>. In this case, since erosion damage is loose as compared with the atmosphere containing especially halogen, the coated member concerning this invention demonstrates the performance stable over the long period of time.

[0036] [Example] Example 1 — this example — specimen made from aluminum (size: 5 mm of 50 mm[ in width ] x length [ of 50 mm ] x thickness) After carrying out surface roughening of one side by blast processing,  $Y_2O_3$  thermally sprayed film of thickness 300 mum was formed using  $Y_2O_3$  thermal spray material, respectively by the low-pressure-plasma-spraying method which controlled ambient pressure power by Ar gas to 50 - 200 hPa. What was covered with the atmospheric plasma spraying process by using said  $Y_2O_3$  as topcoat on one side of the specimen made from aluminum at 300 mum thickness after constructing the under coat of a nickel-20% aluminum alloy to thickness 100 mum thickness was produced. Then, the porosity of  $Y_2O_3$  thermally sprayed film currently formed in these test piece surfaces, bond strength, and a spalling test (after heating in the electric furnace currently maintained by 500 \*\* for 20 minutes, operation of air cooling is made into one cycle out of a furnace, and it is 10 cycle \*\*\*\*\*\*\* examination) were done. What was constructed at conditions with the same said of the thermally sprayed film of aluminum $_2O_3$  as a comparative example and the same process was offered as a sample.

[0037] Table 1 summarizes the test result at this time. That with which the coat which suits this invention covered  $Y_2O_3$  coat directly on the surface of the specimen (No.1) It begins, What gave the under coat and also formed  $Y_2O_3$  coat (No.2) Even if all the included coats compare good adhesion and thermal shock resistance with an example and aluminum $_2O_3$  coat, it is completely equal. Since especially  $Y_2O_3$  coat formed by the low-pressure-plasma-spraying method has little porosity as compared with the coat of an air spraying process, it can also expect good corrosion resistance. [0038]

[Table 1]

,	Na. 溶射法 皮膜の構成 Tンゲーコート トゥブコー	皮膜の構成		気孔率 (%)	密着強さ (MPa)	熟衝擊試験	備
IVO.		トップ コート	外観目視			考	
1	大気 プラズマ	なし	Y 2 0 2	5 ~ 9	35 ~ 38	剥離なし	
2	7724	Ni — 20A1	Y203	6 ~ 8	38 ~ 41	刺離なし	実施
3	減圧 プラズマ	なし	Y <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	0.2~ 3	40 ~ 41	剥離なし	施例
4	7724	Ni - 20Al	Y203	0.3~ 4	40 ~ 44	剝離なし	
5	大気 プラズマ	なし	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	8 ~12	38 ~ 42	剥離なし	
6	7724	Ni - 20A1	A1 <sub>2</sub> 0 <sub>5</sub>	9 ~12	35 ~ 44	剥離なし	比
7	減圧 プラズマ	なし	A1 <sub>2</sub> 0 <sub>3</sub>	0.5~ 5	38 ~ 44	剥離なし	較例
8	7724	N1-20A1	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	0.6~ 7	39 ~ 43	剥離なし	

(備考)

(1) 皮膜厚さ:アンダーコート 100 µm、トップコート 300 µm

(2) 密着強さは JIS H8666セラミック溶射皮膜試験方法規定の密着強さ試験法による。

(3) 熱衝撃試験: 500℃×20min →室温(空冷) 繰り返し10回後の外観観察

[0039]Example 2 — in this example using the substrate made from aluminum of 50 mmx100 mmx5—mm thickness, After performing a surface treatment as shown in Table 2, a size 20mmx20mmx5mm specimen is cut down from each substrate, The mask of other portions was carried out so that the range whose surface treatment sides are furthermore 10 mm x 10 mm might be exposed, and it glared in the following

condition for 20 hours, and the damage quantity by plasma erosion was calculated as thinning thickness. (1) The mixed gas of a gas atmosphere, flow condition CF<sub>A</sub>, Ar, and O<sub>2</sub> was made into the atmosphere of a following condition.

 $CF_4/Ar/O_2 = 100/1000/10$  ((flow cm<sup>3</sup> per minute)2) Plasma irradiation output high-frequency power : 1300

- W pressure: 133.3 Pa [0040] The test result was shown in Table 2. Anodic oxide film according to the present art of a comparative example so that clearly from the result shown in this table 2 (No.8) It begins and is a B<sub>4</sub>C thermally sprayed film. (No.10) It is imagined that is large and the damage quantity by plasma erosion is not all practical. However, also in a comparative example aluminum, O3 thermally sprayed film (No.9) Comparatively good plasma-proof erosion nature was shown. On the other hand, Y2O3 thermally sprayed film demonstrated the extremely outstanding plasma-proof erosion nature, and maintaining good performance under the atmosphere containing a halogenated compound was accepted. [0041]
- [Table 2]

				_	
Na.	溶射法	表面処理法	アンゲーコート の 有無	エロージョン 損失深さ (μm)	備考
1	V 0 (00 0 W)	Sep. AL	有	6. 2	
2	Y <sub>2</sub> O <sub>3</sub> (99.9 %)	溶射	無	6.1	実
3	V 0 /00 0 N)	nete dal	有	7.6	施例
4	Y <sub>2</sub> O <sub>3</sub> (99.8 %)	溶射	無	7. 2	
5	V 0 (00 5 N)	NA AL	有	6.5	
6	Y <sub>2</sub> O <sub>3</sub> (99, 5 %)	溶射	無	6.3	
7	Y <sub>2</sub> O <sub>3</sub> (99. 9 %)	PVD	無	6. 6	
. 8	A1 <sub>2</sub> 0 <sub>3</sub>	陽極酸化	無	39, 5	比
9	Al 20a	溶射	有	8. 1	較
10	B₄C	溶射	有	28. 0	例
11	石英	<u> </u>	無	39. 0	

(備考)

- (1) 溶射は大気プラズマ溶射法を用い、アンダーコートの膜厚80 μ m Y<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> などのトップコートの膜厚は 200μmに成膜 (2) アンダーコートの材質は80%Ni-20%Al
- (3) 陽極酸化は JIS H8601規定のAA25に準じて成膜させたものである。

[0042]Example 3 — in this example on the substrate made from aluminum of 5 mm of 50 mm[ in width ] x length 100 mmx thickness, 80%nickel-20%aluminum as 80 micrometers and an interlayer as an under coat aluminum<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Or aluminum<sub>2</sub>O<sub>3</sub>50vol%/Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub>50vol% of mixture It is [ 100 micrometers and ] about Y\*\*2\*\*O\*\*3\*\* on it. After forming membranes by an atmospheric plasma spraying process to 200micrometer thickness, respectively, the plasma erosion examination was carried out on condition of Example 2. As a result, outermost layer part (topcoat) As long as  $Y_2O_3$  thermally sprayed film is formed, even if it allocates an aluminum<sub>2</sub>O<sub>3</sub> and aluminum<sub>2</sub>O<sub>3</sub>/Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> mixture layer as an interlayer, Influence is not received in plasma-proof erosion nature, but it is the exposure of 20 hours. Disappearance of 6.1 - 7.5 mum was only accepted and demonstrating performance sufficient also by a multilayer-structure coat was accepted.

[0043]Example 4 -- the present in this example substrate made from aluminum -- anodization (alumite treatment) With the specimen carried out. It is an alloy film of 80%nickel-20%aluminum as an under coat on a substrate. It covers to 100-micrometer thickness, It is Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> coat as topcoat on it. 250 micrometers, Using the specimen formed by the plasma spray process, respectively, plasma etching was performed by the following condition and the particle number adhering to the surface of 8 inches in diameter the silicon wafer settled into the same chamber compared the number of the particle particles which are deleted by etching and disperse. The adhering particle number was investigated with the surface inspection apparatus, and was performed in general for the particle with a particle diameter of 0.2 micrometers or more. (1) A gas atmosphere, flow condition CHF<sub>3</sub>, O<sub>2</sub>, and Ar were circulated with the respectively following mixture ratio.

CHF $_3$ /O $_2$ /Ar=80/100 /160 ((flow cm $^3$  per minute)2) Plasma irradiation output high-frequency power : 1300 W pressure : 4 Pa temperature : 60 \*\* [0044]It anodizes as a result of this experiment. (Alumite film) In the specimen carried out, 30 of the particle control value 17.5 hours after plasma irradiation and in a general chamber are exceeded, and it is in 25 hours. It became 150 or more pieces. The presentation of this particle consists of aluminum and F. On the other hand, it became after a 70-hour exposure, it remained in  $Y_2O_3$  thermally sprayed film which suits this invention to such an extent that the control limit value was exceeded at last, and the outstanding plasma-proof erosion nature was shown with it. [0045]

[Effect of the Invention]As explained above, according to this invention, on metallic or the nature substrate of nonmetallic, Formed Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film directly, constructed the metallic under coat, and also. In the member which formed Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film, or provided the interlayer of aluminum<sub>2</sub>O<sub>3</sub> or aluminum<sub>2</sub>O<sub>3</sub>+Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> further and formed Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> thermally sprayed film on it. The outstanding resistance is shown when it is used under the environment where the plasma erosion operation under the gas atmosphere containing a halogenated compound is received. For this reason, even if it continues plasma etching work over a long time, it becomes the inside of a chamber has little contamination by particle, and possible to produce a quality product efficiently. Since the contamination speed by the particle in a chamber becomes slow, the interval of defecation becomes long, improvement in productivity can be expected, and it is very effective as a plasma treatment container inner material.

[Translation done.]

# (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特期2003-321760 (P2003-321760A)

(43)公開日 平成15年11月14日(2003.11.14)

(51) Int.Cl. <sup>7</sup>	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)
C23C 4/1	0	C23C 4/10	4 K O 3 1
4/0	8	4/08	4 K 0 4 4
4/1	2	4/12	5 F 0 0 4
28/0	00	28/00	В
H01L 21/3	8065	H01L 21/302	101G
		審査請求 有	前求項の数30 OL (全 8 頁)
(21)出顧番号 特顧2003-140698(P2003-140698)		(71)出額人 0001	09875
(62)分割の表示	特願平11-351546の分割	h	カロ株式 <del>会</del> 社
(22)出顧日	平成11年12月10日(1999.12.10)	兵庫	県神戸市東灘区深江北町4丁目13番4
		号	
		(71)出顧人 0002	19967
		京東	エレクトロン株式会社
		東京	都港区赤坂五丁目3番6号
		(72)発明者 原田	良夫
		兵庫	県明石市大久保町高丘1丁目8番18号
		(74)代理人 1000	80687
		弁理	土 小川 順三 (外1名)
			最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 プラズマ処理容器内部材およびその製造方法

# (57)【要約】

【課題】 耐ブラズマエロージョン性に優れるブラズマ処理容器内部材と、その有利な製造方法とを提案する。 【解決手段】 基材の表面が、Y,Q,溶射皮膜単層もしくは金属皮膜、Al,Q,やY,Q,などの皮膜を介在させてから、その上にトップコートとして形成されるY,Q,溶射皮膜を設けてなる多層状複合層によって被覆されている部材とその製造方法。

### 【特許請求の範囲】

【請求項 I 】 基材の表面がY, O, 減圧プラズマ溶射皮膜 によって被覆されていることを特徴とする、プラズマ処 理容器内部材。

【請求項2】 減圧プラズマ溶射皮膜を形成する溶射雰 囲気の圧力を50~200h Paとしたことを特徴とする、請 求項1に記載のブラズマ処理容器内部材。

【請求項3】 減圧ブラズマ溶射雰囲気がArガス雰囲気 であることを特徴とする、請求項1または2に記載のブ ラズマ処理容器内部材。

【請求項4】 AIの基材と、この基材の表面に形成され たY,O,溶射皮膜とを有し、そのY,O,溶射皮膜の気孔率が 0.2~10%であることを特徴とする、プラズマ処理容器 内部材。

【請求項5】 基材の表面が、純度95%以上のY,0,を用 いて得られるY、O。溶射皮膜によって被覆されていること を特徴とする、プラズマ処理容器内部材。

【請求項8】 基材と、この基材の表面に形成されたNi を含有するアンダーコートと、このアンダーコート上に 形成されたY,O,溶射皮膜のトップコートと、を有すると 20 とを特徴とする、プラズマ処理容器内部材。

【請求項7】 基材と、この基材の表面に形成されたNi 合金を含有するアンダーコートと、このアンダーコート 上に形成された火の溶射皮膜のトップコートと、を有す ることを特徴とする、プラズマ処理容器内部材。

【請求項8】 基材と、この基材の表面に形成されたW を含有するアンダーコートと、このアンダーゴート上に 形成された Y.O. 溶射皮膜のトップコートと、を有するこ とを特徴とする、ブラズマ処理容器内部材。

【請求項9】 基材と、この基材の表面に形成された▼ 30 請求項23に記載のブラズマ処理容器内部材。 合金を含有するアンダーコートと、このアンダーコート 上に形成されたY、O、溶射皮膜のトップコートと、を有す ることを特徴とする、ブラズマ処理容器内部材。

【請求項10】 基材と、この基材の表面に形成された Tiを含有するアンダーコートと、このアンダーコート上 に形成されたY,O,溶射皮膜のトップコートと、を有する ことを特徴とする、プラズマ処理容器内部材。

【請求項11】 基材と、この基材の表面に形成された Ti合金を含有するアンダーコートと、このアンダーコー することを特徴とする、プラズマ処理容器内部材。

【請求項12】 基材と、この基材の表面に溶射法によ って形成したアンダーコートと、このアンダーコート上 に形成されたY,O,溶射皮膜のトップコートと、を有する ことを特徴とする、ブラズマ処理容器内部材。

【請求項13】 基材の表面に、Y,O,を減圧プラズマ溶 射法にて被覆することにより、Y,O,減圧プラズマ溶射皮 膜を形成するととを特徴とする、ブラズマ処理容器内部 材の製造方法。

【請求項14】 減圧プラズマ溶射雰囲気の圧力を50~ 50 【発明の詳細な説明】

200h Paとしたことを特徴とする、請求項13に記載の プラズマ処理容器内部材の製造方法。

【請求項15】 減圧ブラズマ溶射雰囲気が、Arガス雰 囲気であることを特徴とする、請求項13または14に 記載のプラズマ処理容器内部材の製造方法。

【請求項16】 基材の表面に、溶射法でアンダーコー トを形成し、次いで、そのアンダーコートの上に、Y.O. 溶射皮膜のトップコートを形成することを特徴とする、 ブラズマ処理容器内部材の製造方法。

【請求項17】 基材と、この基材の表面に形成された Al, O, とY, O, との混合皮膜と、との混合皮膜の上に形成 されたY.O.溶射皮膜と、を有することを特徴とするプラ ズマ処理容器内部材。

【請求項18】 基材が金属であることを特徴とする請 求項17に記載のプラズマ処理容器内部材。

【請求項19】 上記金属がA1であることを特徴とする 請求項18に記載のプラズマ処理容器内部材。

【請求項20】 上記金属がA1合金であることを特徴と する請求項18に記載のプラズマ処理容器内部材。

【請求項21】 上記混合皮膜は、溶射法で形成された ものであることを特徴とする請求項17~21のいずれ か1項に記載のプラズマ処理容器内部材。

【請求項22】 基材と、この基材の表面に形成された Al, O, 皮膜と、この皮膜の上に形成されたY, O, 溶射皮膜 と、を有するととを特徴とするプラズマ処理容器内部

【請求項23】 基材が金属であることを特徴とする請 求項22 に記載のプラズマ処理容器内部材。

【請求項24】 上記金属がA1であることを特徴とする

【請求項25】 上記金属がA1合金であることを特徴と する請求項23 に記載のブラズマ処理容器内部材。

【請求項26】 Al,O,皮膜は、溶射法で形成されたも のであることを特徴とする、請求項22~25のいずれ か1項に記載のブラズマ処理容器内部材。

【請求項27】 基材の表面に、A1, G, とY, G, との混合 皮膜を形成し、その後その混合皮膜の上に、火のを溶射 法によって被覆して、Y.O.溶射皮膜を形成することを特 徴とする、ブラズマ処理容器内部材の製造方法。

ト上に形成されたY,Q,溶射皮膜のトップコートと、を有 40 【請求項28】 A1,Q,とY,Q,との混合皮膜は、溶射法 により形成することを特徴とする、請求項27に記載の ブラズマ処理容器内部材の製造方法。

> 【請求項29】 基材の表面に、Alack皮膜を被覆形成 し、その後そのAl,O,皮膜の上に、Y,O,を溶射法によっ て被覆して、ソ、ロ。溶射皮膜を形成することを特徴とす る、ブラズマ処理容器内部材の製造方法。

【請求項30】 A1,0,含有皮膜を溶射法により形成す ることを特徴とする、請求項29に記載のブラズマ処理 容器内部材の製造方法。

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、耐プラズマエロー ジョン性に優れるプラズマ処理容器内部材とその製造方 法に関するものである。とくに本発明は、ハロゲン元素 を含む処理ガスのブラズマ雰囲気における、ブラズマ処 理で使用される、例えば、デポシールド、バッフルプレ ート、フォーカスリング、インシュレータリング、シー ルドリング、ベローズカバー、電極などに適用できる技 術についての提案である。なお、本発明はまた、単に半 導体製造装置の分野のみに限られるものではなく、例え 10 ば、液晶デバイスなどのブラズマ処理容器内部品に対し ても適用が可能である。以下、主に半導体製造装置の例 で説明する。

[0002]

【従来の技術】一般に、半導体および液晶デバイスなど の製造プロセスでは、処理容器内でBF, やNF, のようなふ っ化物、BC1,や SnC1,などの塩化物、HBr の如き臭化物 をはじめとする処理ガスを使用するため、処理容器内部 材が著しく腐食損耗するという問題があった。

器内に使われている材料としては、ATおよびAT合金など の金属材料、その表面に被覆したAIの陽極酸化膜、ある いはボロンカーバイドなどの溶射皮膜、 Al, Q や Si, N などの焼結体皮膜、さらにはふっ素樹脂やエポキシ樹脂 などの高分子皮膜が知られている。これらの材料は、腐 食性の強いハロゲンイオンに接すると、化学的損傷を受 けたり、SiQ、Si,N,などの微粒子、およびプラズマに よって励起されたイオンによってエロージョン損傷を受 けることが知られている。

【0004】とくに、ハロゲン化合物を用いるプロセス 30 では、反応のより一層の活性化を図るため、しばしばブ ラズマが用いられる。しかし、このようなプラズマ使用 環境下では、ハロゲン化合物は解離して非常に腐食性の 強い原子状のF、CI、Br、Iなどを発生すると同時に、そ の環境中にSiO,や Si,N,、Si、Wなどの微粉末状固形物 が存在すると、ブラズマ処理容器内に用いられている部 材が化学的腐食とともに、微粒子によるエロージョン損 傷の両方の作用を強く受けることになる。しかも、ブラ ズマが励起された環境は、Arガスのように腐食性のない 気体でもイオン化し、これが固体面に強く衝突する現象 40 (イオンボンバードメント) が発生するので、上記容器 内に配設されている各種部材はより一層強い損傷を受け ることも知られている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】上述した半導体製造装 置のように、化学的腐食やエロージョン損傷の激しい分 野で用いられる下記の従来部材については、次のような 問題点があった。

(1) AlおよびAl合金を陽極酸化して耐食性を有する Al, Q.膜 (アルマイト)を生成させた材料については、ハロ 50 ート上に形成されたY.Q.溶射皮膜のトップコートと、を

ゲンガスを含む雰囲気中でブラズマエロージョンを受け ると寿命が短いという問題がある。また、ATを含む皮膜 なので、 AIF,のパーティクルが発生し、製造する半導 体の製品不良を招く。

(2) 部材表面に、PVD法やCVD法によって、Sc. Y、La、Ce、Yb、Eu、Dyなどの周期律表第3a族元素の 酸化物、炭化物、窒化物、ふっ化物などの緻密な皮膜を 形成したり、Y.O.の単結晶を適用する技術がある(特開 平10-4083号公報)。しかし、との技術は、成膜速度が 遅く生産性に劣るほか、複数の皮膜部材を同時に形成 (複合皮膜) できないという欠点がある。

【0006】そとで、本発明の目的は、ハロゲンガスが 含まれるような環境による化学的腐食による損傷ならび にプラズマエロージョンによる損傷に対する抵抗力の大 きいプラズマ処理容器等に供される表面処理部材と、そ の有利な製造方法とを提案するところにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明は、従来技術が抱 えている上述した問題ならびに欠点を、以下に要約して 【0003】例えば、半導体製造装置のプラズマ処理容 20 述べる解決手段の採用によって克服したものである。す なわち、本発明を整理すると、次の通りである。

> 【0008】(1) 基材の表面がY, G, 減圧プラズマ溶射 皮膜によって被覆されていることを特徴とする、プラズ マ処理容器内部材。

> ただし、この部材においては、上記の減圧ブラズマ溶射 皮膜を形成する溶射雰囲気は、圧力を50~200h Paとす ること、および減圧ブラズマ溶射雰囲気をArガス雰囲気 とすることが好ましい。

> 【0009】(2) A1の基材と、この基材の表面に形成 されたY,O,溶射皮膜とを有し、そのY,O,溶射皮膜の気孔 率が0.2~10%であることを特徴とする、ブラズマ処理 容器内部材.

> 【0010】(3) 基材の表面が、純度95%以上のY,O, を用いて得られるY、O、溶射皮膜によって被覆されている ととを特徴とする、プラズマ処理容器内部材。

> 【0011】(4) 基材と、この基材の表面に形成され たNiを含有するアンダーコートと、このアンダーコート 上に形成されたY,O,溶射皮膜のトップコートと、を有す ることを特徴とする、ブラズマ処理容器内部材。

【0012】(5) 基材と、この基材の表面に形成され たNi合金を含有するアンダーコートと、このアンダーコ ート上に形成されたY,Q,溶射皮膜のトップコートと、を 有するととを特徴とする、プラズマ処理容器内部材。 【0013】(6) 基材と、この基材の表面に形成され たWを含有するアンダーコートと、このアンダーコート 上に形成されたY,O,溶射皮膜のトップコートと、を有す

【0014】(7) 基材と、この基材の表面に形成され たW合金を含有するアンダーコートと、このアンダーコ

ることを特徴とする、ブラズマ処理容器内部材。

有するととを特徴とする、プラズマ処理容器内部材。 【0015】(8) 基材と、この基材の表面に形成されたTiを含有するアンダーコートと、このアンダーコートとに形成されたY<sub>1</sub>O<sub>3</sub>溶射皮膜のトップコートと、を有することを特徴とする、プラズマ処理容器内部材。

【0016】(9) 基材と、この基材の表面に形成されたTi合金を含有するアンダーコートと、このアンダーコート上に形成されたY<sub>2</sub>O<sub>2</sub>溶射皮膜のトップコートと、を有することを特徴とする、プラズマ処理容器内部材。

【0017】(10) 基材と、この基材の表面に溶射法に 10 よって形成したアンダーコートと、このアンダーコート 上に形成されたY<sub>2</sub>O<sub>3</sub>溶射皮膜のトップコートと、を有することを特徴とする、ブラズマ処理容器内部材。

【0018】(11) 基材の表面に、Y,O,を減圧プラズマ溶射法にて被覆することにより、Y,O,減圧プラズマ溶射皮膜を形成することを特徴とする、ブラズマ処理容器内部材の製造方法。ただし、この方法においては、上記減圧プラズマ溶射雰囲気の圧力は50~200h Paとし、その減圧プラズマ溶射雰囲気を、Arガス雰囲気とすることが好ましい。

【0019】(12) 基材の表面に、溶射法でアンダーコートを形成し、次いで、そのアンダーコートの上に、Y, O,溶射皮膜のトップコートを形成することを特徴とする、ブラズマ処理容器内部材の製造方法。

【0020】(13) 基材と、この基材の表面に形成されたAl, Q, とY, Q, との混合皮膜と、この混合皮膜の上に形成されたY, Q, 溶射皮膜と、を有することを特徴とする、プラズマ処理容器内部材。ただし、この部材においては、上記基材は金属であること、その金属はAlもしくは、Al合金であること、そして、上記混合皮膜は、溶射 30 法で形成されたものであることが好ましい。

【0021】(14) 基材と、この基材の表面に形成されたA1,0,皮膜と、この皮膜の上に形成されたY,0,溶射皮膜と、を有することを特徴とする、プラズマ処理容器内部材。たたし、この部材においては、上記基材は金属であること、その金属はA1もしくはA1合金であること、そして、A1,0,皮膜は、溶射法で形成されたものであることが好ましい。

【0022】(15) 基材の表面に、A1,Q,とY,Q,との混合皮膜を形成し、その後その混合皮膜の上に、Y,Q,を溶射法によって被覆して、Y,Q,溶射皮膜を形成することを特徴とする、ブラズマ処理容器内部材の製造方法。ただし、この部材においては、上記のA1,Q,とY,Q,との混合皮膜は、溶射法により形成することが好ましい。

【0023】(16) 基材の表面に、A1,0,皮膜を被覆形成し、その後そのA1,0,皮膜の上に、Y,0,を溶射法によって被覆して、Y,0,溶射皮膜を形成することを特徴とする、プラズマ処理容器内部材の製造方法。ただし、この部材においては、上配A1,0,含有皮膜を溶射法により形成することが好ましい。

[0024]

【発明の実施の形態】発明者らの研究によると、従来技術が抱えている上述した課題について鋭意研究した結果、ブラズマ処理容器内部材の損傷は、ハロゲンガスによる化学的腐食による損傷と、ブラズマエロージョンによる損傷とが考えられる。特に、この部材がブラズマによって励起されたハロゲンを含む雰囲気中で使用される場合、耐ブラズマエロージョン性を起因とする損傷を防ぐことこそが重要であり、そうすれば化学的腐食防止に対しても有効に作用するとの知見を得た。そこで、本発明では主として、耐ブラズマエロージョン性に対して有効な皮膜の形成について研究した。その結果として、上掲の本発明にかかる部材を開発した。

【0025】すなわち、その課題解決の手段として採用した本発明は、金属、セラミックス、炭素材料などの基材表面に、溶射法によって、Y,O,からなる溶射皮膜を形成することを基本とするものである。そして、こうした部材が使用される環境の腐食性が強い場合には、前配Y,O,溶射皮膜の下に、耐ハロゲンガス腐食性の強い特性をです金属の層、さらには A1,O,やY,O,の層を設けて複合化させる方法である。以下、かかる本発明部材の構成について詳しく説明する。

【0026】(1) 基材について、上記溶射皮膜の施工対象となる基材としては、ステンレス鋼を含む各種の鋼、アルミニウムおよびアルミニウム合金、タングステンおよびタングステン合金、チタンおよびチタン合金、モリブデンおよびモリブデン合金および炭素ならびに酸化物系、非酸化物系セラミックス焼結体、あるいは炭素質材料などが好適である。なお、銅および銅合金は、ブラズマエロージョンやハロゲン化合物による腐食作用によって放出され、環境汚染の原因となるので好ましくない。従って、もし装置の構成上、銅および銅合金の使用が必要な場合は、電気めっき、化学めっき、蒸着などの手段でCr、Niなどで被覆しておく必要がある。

【0027】(2) 皮膜構成について、上記基材表面への 皮膜の形成は、基材をブラスト処理した後、Y,O,を直接 に溶射して成膜するか、または、基材表面にまずアンダ ーコート層として、耐ハロゲンガス腐食性の強い金属材 料からなる皮膜を、PVD処理、CVD処理もしくは溶 射処理をして形成し、そのアンダーコートの上にY,O,粉 末をトップコートとして溶射して複合層とする方法が好 ましい。との場合において、前記金属アンダーコート (溶射皮膜等) は、膜厚は50~500 μmの範囲内とす る。アンダーコート層が50µmより薄いとアンダーコー トとしての作用効果が弱く、一方、500 μmを超える厚 さでは効果が飽和するので肥厚化の意味がなく、得策で ないからである。かかるアンダーコート用金属材料とし ては、ニッケルおよびニッケル合金、タングステンおよ びタングステン合金、モリブデンおよびモリブデン合 50 金、チタンおよびチタン合金などが好適である。

【0028】一方、トップコートとなるY,O,溶射皮膜 は、基材表面に直接施工したものであれ、また、前記ア ンダーコートの上に溶射して複合層にしたものであれ、 また、中間層として A1,0,や A1,0,+Y,0,皮膜を設けた 場合であれ、いずれにしても50~2000µmの厚さに施工 することが好ましい。その理由は、50μmより薄い層で はプラズマエロージョンによる損傷の防止に対して効果 が乏しく、一方、2000μmより厚くしても効果が飽和し て経済的でないからである。

【0029】なお、トップコートのY,O,溶射皮膜の気孔 10 率は、0.2~10%の範囲がよい。0.2%以下の皮膜は溶射 法では製造が困難であり、また、10%以上の気孔率の皮 膜では耐食性、耐プラズマエロージョン性に劣るからで ある。

【0030】(3) 部材最表面層の%の溶射皮膜について 本発明の最も特徴とする構成は、基材の最表層を、ハロ ゲンガスを含む雰囲気中で耐プラズマエロージョン性を 示す材料としてY,0,を採用し、これを溶射層として被覆 形成するところにある。即ち、発明者らの研究による 学的結合力が強いため、ハロゲンガスを含む雰囲気中で プラズマエロージョン作用をうけても、安定した状態を 維持できることがわかった。ただし、この7、0、純度は95 %以上のものを用いることが必要であり、Fe、Mg、Cr、 A1、Ni、Siなどの不純物が酸化物として含まれている と、耐エロージョン性が低下するので好ましくない。98 %以上の純度のものがより好ましい。なお、この5.6、溶 射皮膜の直下に形成させる中間層の Alao,は、化学的に 安定であるうえ、大気ブラズマ溶射や減圧ブラズマ溶射 環境下においても変化が少なく、Y,Ogの耐プラズマエロ 30 ージョン性を補償する作用を担うものである。

#### 【0031】(4)被覆方法

#### a. 溶射皮膜の形成

本発明においては、少なくとも最表層トップコートのY O.皮膜は溶射皮膜とする。そして、好ましくはこのトッ プコート溶射皮膜下にはこの皮膜をさらに強化する意味 で、全体の皮膜構成を次のような多層構造にすることが 好ましい。即ち、基材の表面に、金属溶射皮膜のアンダ ーコートを施工した後、その上にAl, O, 溶射皮膜もしく は傾斜配合にかかる Al, O, とY, O, との混合物溶射皮膜を 40 中間層として施工し、さらに、その上にトップコートと して、You、溶射皮膜を形成するものである。このような 皮膜構成が好ましい理由は、金属溶射皮膜に比較して耐 食性、耐プラズマエロージョン性に優れる Al.O.を中間 層として形成することで、溶射皮膜を多層構造化し、皮 膜の貫通気孔を少なくして耐食性、耐エロージョン性を 向上させることができるからである。しかも、中間層と しての Al, O,は、基材またはアンダーコートおよびトゥ ブコートの両方とも良好な密着性を発揮する。中間層

しく、との場合、アンダーコート側の Al, C, 濃度を高く する一方、トップコート側では7.0. 濃度が高くなるよう な傾斜配合にかかる混合層とすることが好ましい。この ような中間層の形成は、溶射法を採用すると容易に施工 することができるので、中間層が溶射皮膜として形成さ れることは好ましい実施形態といえる。なお、中間層の 厚さは、トップコートのY,O,溶射皮膜と同一の範囲が好 適である。

【0032】本発明において、アンダーコートの金属や 中間層の A1, C, Y, O, の溶射皮膜を形成するには、大気 ブラズマ溶射法または、実質的に酸素を含まない雰囲気 中でのプラズマ溶射法が好適であるが、高速フレーム溶 射や爆発溶射法による施工も可能である。

【0033】b. CVD法およびPVD法によるアンダ ーコート,中間層の形成

CVD法では、所要の金属ハロゲン化合物の蒸気を、水 素などによって還元析出させ、その後酸素または酸素化 合物によって酸化させるが、大気中で加熱することによ って、酸化物皮膜に変化させることによって成膜する。 と、Y.O.は、比重が4.84、融点が2410°Cで、酸素との化 20 一方、PVD法では、焼結体または粉末を原料とし、と

れに電子ビームを照射して揮散させ、これを基材表面に 析出させることによって成膜する。一般に、CVD法、 PVD法による皮膜の形成は、薄膜 (例えば50μm前 後)の施工に適している。

【0034】(5) 本発明にかかる部材の使用環境につい て

本発明にかかる部材表面に被覆したY, O, 溶射皮膜は、ハ ロゲン化合物を含む雰囲気下において発生するプラズマ 環境下で使用する場合に特に有用である。

【0035】もちろん、ハロゲン元素またはハロゲン化 合物を含まないN、H、などの雰囲気下におけるブラズマ エロージョン作用に対しても本発明は有効であり、この 場合はとくにハロゲンを含む雰囲気に比較して、エロー ジョン損傷が緩やかであるので、本発明にかかる皮膜被 覆部材は長期間にわたって安定した性能を発揮する。 [0036]

# 【実施例】実施例1

との実施例では、アルミニウム製試験片 (寸法:幅50mm ×長50mm×厚5mm)の片面をブラスト処理によって粗面 化した後、Y.O.溶射材料を用いて、Arガスで雰囲気圧力 を50~200 hPa に制御した減圧プラズマ溶射法によっ て、それぞれ膜厚300 μmのY, O,溶射皮膜を形成した。 また、アルミニウム製試験片の片面に、大気ブラズマ溶 射法によって、Ni-20%AI合金のアンダーコートを、膜 厚100 μm厚に施工したあと、前記γ,0,をトップコート として300 μm厚に被覆したものを作製した。その後、 これらの試験片表面に形成されているとの、溶射皮膜の気 孔率、密着強さ、および熱衝撃試験(500°Cに維持されて いる電気炉中で20分加熱した後、炉外にて空冷の操作を は、Al,O,とY,O,との混合物の層とするととがより好ま 50 1サイクルとして10サイクル繰り返す試験)を行った。

10

なお、比較例として、 Al,O,の溶射皮膜についても同じ 条件、同じ工程で施工したものを供試した。

【0037】表1は、このときの試験結果をまとめたも のである。本発明に適合する皮膜は、試験片の表面にY O,皮膜を直接被覆したもの (No.1)をはじめ、アンダー コートを施した上にY,O,皮膜を形成したもの (No.2) を 含む全ての皮膜が良好な密着性と耐熱衝撃性を示し、 A\* \*1,0皮膜に比較しても全く遜色がない。とくに、減圧プ ラズマ溶射法で形成されたY、O、皮膜は、大気溶射法の皮 膜に比較して気孔率が少ないので、良好な耐食性も期待 できる。

[0038]

【表1】

No. 2	30 64 34	皮膜の	の構成		密着強さ (MPa)	熟衝擊試験	備
IVIL	No. 溶射法	アンダ ーコート	トップコート	気孔率 (%)		外観目視	考
1	大気 プラズマ	なし	Y 20,	5 ~ 9	35 ~ 38	剥離なし	
2	7724	Ni — 20A1	Y,0,	6 ~ 8	38 ~ 41	剝離なし	実
3	減圧 プラズマ	なし	Y20,	0.2~ 3	40 ~ 41	剥離なし	施例
4	7724	Ni — 20Al	Y203	0.3~ 4	40 ~ 44	剝離なし	
5	大気 プラズマ	なし	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	8 ~12	38 ~ 42	剥離なし	
6	7724	Ni - 20A1	Al <sub>2</sub> 0,	9 ~12	35 ~ 44	剥離なし	比
7	減圧 プラズマ	なし	A1203	0.5~ 5	38 ~ 44	剥離なし	較例
8	7724	N1-20A1	Al <sub>2</sub> 0,	0.6~ 7	39 ~ 43	剝離なし	

#### (備考)

- (1) 皮膜厚さ:アンダーコート 100 μm、トップコート 300 μm (2) 密着強さは JIS H8666セラミック溶射皮膜試験方法規定の密着強さ試験法による。
- (3) 熱衝撃試験: 500℃×20min →室温 (空冷) 繰り返し10回後の外報観察

# 【0039】実施例2

この実施例では、50mm×100 mm×5 mm厚のアルミニウム 製基材を用いて、表2に示すような表面処理を施した 後、それぞれの基材から寸法20mm×20mm×5 mmの試験片 30 を切り出し、さらに表面処理面が10mm×10mmの範囲が露 出するように他の部分をマスクし、下記条件にて20時間 照射して、プラズマエロージョンによる損傷量を減肉厚 さとして求めた。

#### (1) ガス雰囲気と流量条件

CF, Ar, O, の混合ガスを下記条件の雰囲気とした。 CF, /Ar/0, = 100/1000/10 (1分間当たりの流量c m,)

# (2) ブラズマ照射出力

髙周波電力 : 1300 ₩

# : 133.3 Pa

【0040】その試験結果を表2に示した。この表2に 示す結果から明らかなように、比較例の現行技術による 陽極酸化皮膜 (No.8) をはじめ、B.C 溶射皮膜 (No.10) は、いずれもブラズマエロージョンによる損傷量が大き く、実用的でないことがうかがえる。ただ、比較例にお いても A7,0,溶射皮膜 (No.9) は比較的良好な耐プラズ マエロージョン性を示した。これに対し、Y,Q、溶射皮膜 は、極めて優れた耐プラズマエロージョン性を発揮し、 ハロゲン化合物を含む雰囲気下においても良好な性能を 維持するととが認められた。

[0041]

【表2】

			1		
No.	溶射法	表面処理法	アンゲーコート の 有無	エロージョン 損失深さ (μm)	備考
1	Y <sub>2</sub> 0, (99. 9 %)	SET AL	有	6. 2	
2	1201(33.3 %)	溶射	無	6. 1	実施
3	Y <sub>2</sub> O <sub>3</sub> (99.8 %)	35% AL	有	7.6	施例
4	1201 (99.6 %)	溶射	無	7. 2	
5	V 0 (00 F W)	349	有	6.5	
6	Y <sub>2</sub> O <sub>3</sub> (99.5 %)	溶射	無	6. 3	
7	Y203 (99.9 %)	PVD	無	6.6	
8	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	陽極酸化	無	39, 5	比
9	Al <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	溶射	有	8. 1	較
10	B₄C .	京 発	有	28. 0	例
11	石英		無	39. 0	

# (備考)

- (1) 溶射は大気プラズマ溶射法を用い、アンダーコートの膜厚80μm YaOa, AlaOa などのトップコートの膜厚は 200μmに成膜
- (2) アンダーコートの材質は80%Ni-20%A1
- (3) 陽極酸化は JIS H8601規定のAA25に準じて成膜させたものである。

# 【0042】 実施例3

この実施例では、幅50mm×長さ100 mm×厚5 mmのアルミ ニウム製基材上に、アンダーコートとして80%Ni-20% Alを80μm、中間層として Al,O, または Al,O, 50vol 30 た。 %/Y,O, 50vo1%の混合物を 100μm、その上にY,O,を 200μm厚に、それぞれ大気プラズマ溶射法によって成 膜した後、実施例2の条件でプラズマエロージョン試験 を実施した。その結果、最表層部 (トップコート) にY, G、溶射皮膜を形成している限り、中間層として Al. C. Al, G./Y, G.混合物層を配設しても、耐ブラズマエロー ジョン性には影響を受けず、20時間の照射で 6.1~7.5 μπの消失が認められたに過ぎず、多層構造皮膜でも十 分な性能を発揮することが認められた。

# 【0043】実施例4

この実施例では、現行のアルミニウム製基材を陽極酸化 (アルマイト処理) した試験片と、基材上にアンダーコ ートとして80%Ni-20%Alの合金皮膜を 100μm厚に被 覆し、その上にトップコートとしてΥ, Ο, 皮膜を 250μ m、それぞれプラズマ溶射法によって形成した試験片を 用いて、下記条件でプラズマエッチングを行い、エッチ ングによって削られて飛散するパーティクル粒子の数は 同じチャンパー内に静置した直径8インチのシリコンウ エハーの表面に付着する粒子数によって比較した。な お、付着する粒子数は表面検査装置によって調査し、概 50 Qの中間層を設けてその上にY, Q 溶射皮膜を形成した部

ね粒径0.2μm以上の粒子を対象にして行った。

(1) ガス雰囲気と流量条件

CHF,、C、Arをそれぞれ下記のような混合比で流通し

CHF, /O, /Ar= 80/100 /160 ( 1 分間当たりの流量cm 3)

(2) プラズマ照射出力

髙周波電力 : 1300 ₩

圧力 : 4 Pa : 60 °C

【0044】この実験の結果、陽極酸化 (アルマイト 膜) した試験片では、ブラズマ照射17.5時間後、一般的 なチャンバー内のバーティクル管理値の30個を超え25時 40 間後では 150個以上となった。このパーティクルの組成 は、A1, F からなるものであった。これに対し、本発明 に適合するY,O,溶射皮膜では、70時間照射後になって、 やっと管理限界値を超える程度にとどまり、優れた耐ブ ラズマエロージョン性を示した。

[0045]

【発明の効果】以上説明したように本発明によれば、金 属質、または非金属質基材の上に、Y,O,溶射皮膜を直接 形成するか、金属質のアンダーコートを施工した上に、 Y, O, 溶射皮膜を形成するか、さらにはA1, O, やA1, O, + Y, 13

材では、ハロゲン化合物を含むガス雰囲気下におけるブラズマエロージョン作用を受ける環境下で使用した場合に、優れた抵抗性を示す。このため、長時間にわたってブラズマエッチング作業を続けても、チャンバー内はパーティクルによる汚染が少なく、高品質製品を効率よく\*

\*生産することが可能となる。また、チャンパー内のパーティクルによる汚染速度が遅くなるため、清浄化作業の間隔が長くなり、生産性の向上が期待でき、ブラズマ処理容器内部材として極めて有効である。

14

# フロントページの続き

(72)発明者 竹内 純一

兵庫県神戸市東灘区本庄町2丁目5番12号

706

(72)発明者 濱口 竜哉

神奈川県横浜市緑区東本郷4丁目13番12号

ビーライン6 102号室

(72)発明者 長山 将之

東京都港区赤坂五丁目3番6号 TBS放

送センター 東京エレクトロン株式会社内

(72)発明者 三橋 康至

東京都港区赤坂五丁目3番6号 TBS放送センター 東京エレクトロン株式会社内

Fターム(参考) 4K031 AA01 AA08 AB03 AB04 AB07

AB08 AB09 CB21 CB26 CB34

CB36 CB39 CB42 CB43 DA01

DA04 EA10 FA01

4K044 AA02 AA03 AA06 AA11 AA13

AB10 BA02 BA06 BA12 BA13

BB03 BB04 BC02 BC05 BC11 .

CA11 CA13 CA14 CA62

5F004 AA15 BB29 DA00 DA11 DA17